

NAFPENZAL DC

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine
- Nafcillin sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NAFPENZAL DC

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caprino

Ovino

vacas lecheras

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

•

Caprino

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. 9 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. 90 Día

•

vacas lecheras

- Meat and offal. 48 Hora(s)

- Meat and offal. 16 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51GA90

QJ51RC

QJ51RC22

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Chipre

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

30/04/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00072V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/06/2017

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094126>